⑩公開特許公報 (A)

昭58-8016

	識別記号 ABP	庁内整理番号	❸公開 昭和58年(1983)1月18日
# C 07 D 237/04 237/14 401/04 403/04		7431—4 C 7431—4 C 8214—4 C 8214—4 C	発明の数 1 審査請求 未請求 (全 4 頁)

99強心剤

②特 願 昭56-105304

②出 願 昭56(1981)7月6日

⑩発 明 者 奥島弘巳

川崎市多摩区王禅寺2747番地の

3

⑩発 明 者 成松明博

横浜市緑区つつじが丘3番地3

⑫発 明 者 古矢力三

横浜市緑区大場町174番202号

⑪出 願 人 三菱化成工業株式会社

東京都千代田区丸の内2丁目5

番2号

個代 理 人 弁理士 長谷川一

外1名

明 細 1

/ 発男の名称

強心熱

2 特許請求の範囲

(1) 一般式(1)

(式中、エ、エは水紫原子、ハログン原子、 世界数/~4の低級アルギル基、フィス基、 カルボキシル基。ニトロ基、シフノ基、カルボキシル基、アシルアを表わし、 Z 低級 数 / ~4の 低級アルギル基を表わしる子、 取は水紫原子、 取り は水紫原子、 取り は水水の 低級アルギル基を表わっている。 R1、R1 が 動合して、二重節合を有していいまり、 ス 以は 4 員の複像環を形成していなれるピリメジノン誘導体又はその を含む致心剤。

ょ 発明の詳細な説明

本発明は強心剤に関し、さらに難しくはビリダジノン誘導体又はその拡張を含む強心剤に関する。

強心剤は心臓に直接作用してその収離力を強 める作用を有し、従来、種々の楽剤が心不全の 治療に利用されている。

しかしながら、これらの強心剤は、厳密な管 悪下に投与されても、長期間投与した場合には 胃腸障害、肝機能障害、不整脈の発現等の動作 用が生じやすくなることもある。

本発明者らは強心剤として活性が高く、したがつて、少ない投与量で強心作用が発揮できる 採 よりな化合物の課案を行ない、本発明に調達し た。

すなわち本発明は、

一般式(1)



BEST AVAILABLE COPY

(式中、I、Iは水素原子、ハログン原子、炭素数/~6の低級アルキル基、アミノ基、カルボキシル基、ニトロ基、シアノ基、トリフルオロメテル基、アシルアミノ基、カルボキシル基、アシル基を扱わし、Zはアルコキシ基を扱わし、Zはアルコキシをを扱って、設立とは水素原子、炭素数/~6の低級アルキル基を扱わすか又はRi,Riが結合して二重給合を有してもよい)

で示されるピリダジノンの誘導体又はその塩類 を含む強心剤にある。

以下本発明を詳細に説明する。

本発明におけるビリダジノン 誘導体は次の一般的な方法で容易に合成できる。

例えば

U

の様な経路で合成できる。

本発明におけるピリダジノン舞事体を倒示すると次のような化合物が挙げられる。

得られるピリグジノン誘導体は、必要に応じ 常法により、薬学的に許容し得る塩類、たとえ ば塩砂塩、乳酸塩、シュウ酸塩とすることがで

BEST AVAILABLE COPY

17

本発明に係る強心剤は、経口、非経口の適当 な投与方法により投与するととができる。

本発明医薬が提供される形態としては、経口投与用には例えば散剤、類粒、袋剤、糖衣袋、ビル、カブセル、被剤等、非経口投与用には例えば座剤、腫瘍液、被剤、乳剤、アンブルタよび注射液等が挙げられる。勿論これらを組み合わせた形態でも提供しりる。

製剤化に祭しては、との分野における常法に よることができる。

本発明の強心薬の投与量は、年令、性別、体 重、感受性差、投与方法、投与の時期・間隔、 病状の程度、体調、医薬製剤の性質・調剤・種 類、有効成分の種類などを考慮して、医師によ り決定される。

例えば、経口投与の場合、体重/線/日当り、 のパ~/の海/線度の投与量が選ばれるか。 もちろんとれた側限されない。

以下、実施例により本発明をさらに詳細に散

ン水和物 / . 《 5 4 9 更 化水を約 / 0 世を加えて / 時間半量流する。その後濃塩酸 3 世を加えて / 時間遺流した。ついで水 3 0 世を加えて不容物を除去した後 / 《 % アンモニア水で中和した。 析出した結晶を が取乾燥して目的物を / . « 9 / 9 得た。

参考例 2

DMPノの山に塩化アルミニ

たて更に 8.19と無水コハク酸5.06
9 添加してフロエノ時間フリーデルクラフツ反応を行なつた後氷水600世代注ぐ。 換塩酸 60

明する。 参考例!

* #のD M F (ジメチルフオルムアもド)に 約 5 0 9 の塩化アルミニウムを加えさらに

6.459と無水マレイン酸3.9349 を加えて20℃/時間フリーデルクラフツ反応 を行をつた後それを水水300㎡に住ぐ最複数 30㎡を更に加えて提拌した後折出している結 品を炉取し乾燥して粗製の CH。

をよるより得た。この部品 2.4 りを約50 mの メタノールに加え塩化サオニル 0.9 a mを加え て 4 0°~ 2 0 ℃ / 時間加熱した後唇様を質宏 する。機能物にエタノール約 / 0 m とヒドラジ

水 4 0 世に加えヒドラジン水和物 0.5 / 0 月加 えて 5 時間遺流した。 冷却被結晶を严取乾燥し て目的物 4.4 月 2 月を得た。

CH, CO N - O O O O

DMPS世に塩化アルミニウムヨヨリを加い OM, OO てさらに、Now Was リと無水コハク酸

3.3 / すを加えてフロセノ時間フリーデルクラフル反応を行なり。ついで反応物を氷水で投作した後、ペンゼン:「BP的200世で抽出を行ない有機層からカセイソーダ水溶液で抽出した。この結晶に水20世とエタノールを対した。この結晶に水20世を加えてる時間量流を行なつた。ついで水20世を加え他状成分が分

第 / 表

難したが一夜放置で結晶化がおとつた。結晶を 炉取し乾燥して目的物の結晶を / . 8 の 3 9 得た。 本発明のビリダジノン誘導体を含有する強心 剤としての有用性を標準の薬理学試験方法で、

突集例 化	16		₩	犬乳頭筋収縮力增加率%	
	70			用量 / 00 # 9	胎量 300#
			<u> </u>		

BEST AVAILABLE COPY